SEMICONDUCTOR DEVICE AND ITS MANUFACTURE

Patent number: JP7169974 (A) Also published as:

P JP3212060 (B2)

Publication date: Inventor(s):

1995-07-04

CHIYOU KOUYUU: KONUMA TOSHIMITSU: SUZUKI ATSUNORI: ONUMA HIDETO: YAMAGUCHI NAOAKI; SUZAWA

HIDEOMI; UOJI HIDEKI; TAKEMURA YASUHIKO

Applicant(s):

SEMICONDUCTOR ENERGY LAB

Classification:

- international:

H01L29/78: H01L21/336: H01L29/786: H01L21/02; H01L29/66:

(IPC1-7): H01L29/786; H01L21/336

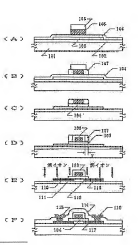
- european: H01L21/77T

Application number: JP19940253080 19940919

Priority number(s): JP19940253080 19940919; JP19930256563 19930920

Abstract of JP 7169974 (A)

PURPOSE: To form a high-resistive impurity region (HRD or lightly doped region) in a source/drain region in a self-aligned manner. CONSTITUTION:A mask 106 is left on the upside of a gate electrode 105, and a first porous anodized film 107 is made to grow on the side face of the gate electrode 105 by a comparatively low voltage. A gate insulating film 104' is etched using this anodized film 107 as a mask. A second barrier-type anodized film 108 is formed on the side face and upside of the gate electrode 106 by a comparatively high voltage, if necessary. The first anodized film 107 is selectively etched. When an impurity doping process is carried out, a region under the gate electrode is not doped with impurities, and regions near the gate electrode 105 are turned into high-resistive regions 111 and 112 of low impurity concentration.; Regions apart from the gate electrode 105 grow into low-resistive regions 110 and 113 of high impurity concentration.



Data supplied from the esp@cenet database - Worldwide

Semiconductor device and method for manufacturing the

same Inventor: KONUMA TOSHIMITSU [JP]: SUGAWARA AKIRA [JP] (+1) EC: H01L21/77T; H01L21/311D; (+7)

Applicant: SEMICONDUCTOR ENERGY I AR [JP] IPC: H01L21/311; H01L21/316; H01L21/321;

(+9)Publication info: CN1109220 (A) - 1995-09-27

CN1055790 (C) - 2000-08-23

Semiconductor device and method for manufacturing the

same Inventor: KONUMA TOSHIMITSU [JP]; ZHANG Applicant: SEMICONDUCTOR ENERGY LAB HONGYONG [JP] (+1)

[JP] EC: H01L21/77T; H01L21/311D; (+7) IPC: H01L21/311; H01L21/316; H01L21/321; (+9)

Publication info: CN1223465 (A) - 1999-07-21 CN1173388 (C) - 2004-10-27

3 Semiconductor device with film transistor

Inventor: TOSHIMITSU KONUMA [JP]: AKIRA SUGAWARA [JP] (+1) EC: H01L21/77T; H01L21/311D; (+7)

Applicant: SEMICONDUCTOR ENERGY LAB [JP] IPC: H01L21/311; H01L21/316; H01L21/321; (+12)

Publication info: CN1571165 (A) - 2005-01-26 CN100423290 (C) - 2008-10-01

Method for manufacturing semiconductor device with film transistor

Inventor: TOSHIMITSU KONUMA [JP]: AKIRA SUGAWARA [JP] (+1)

EC: H01L21/77T; H01L21/311D; (+7)

EC: H01L21/77T; H01L21/311D; (+7)

Applicant: SEMICONDUCTOR ENERGY LAB [JP] IPC: H01L21/311; H01L21/316; H01L21/321;

(+12)Publication info: CN1652351 (A) - 2005-08-10

5 Semiconductor device with film transistor

Inventor: TOSHIMITSU KONUMA [JP]; AKIRA Applicant: SEMICONDUCTOR ENERGY LAB SUGAWARA [JP] (+1)

IJPl IPC: H01L21/311: H01L21/316: H01L21/321: (+12)

Publication info: CN1652352 (A) - 2005-08-10 CN100502046 (C) - 2009-06-17

Semiconductor device and method for manufacturing the same.

Inventor: KONUMA TOSHIMITSU [JP]; SUGAWARA AKIRA [JP] (+8) EC: H01L21/77T; H01L21/311D; (+7)

Applicant: SEMICONDUCTOR ENERGY LAB [JP] IPC: H01L21/316; H01L21/311; H01L21/321; (+8)

Publication info: DE69435045 (T2) - 2008-10-02

Semiconductor device and method for manufacturing the same.

Inventor: KONUMA TOSHIMITSU [JP]; SUGAWARA AKIRA [JP] (+8) EC: H01L21/77T; H01L21/311D; (+7)

Applicant: SEMICONDUCTOR ENERGY LAB [JP]

IPC: H01L21/311; H01L21/316; H01L21/321; (+10)

Publication info: EP0645802 (A2) - 1995-03-29 EP0645802 (A3) - 1998-03-11 EP0645802 (B1) - 2007-11-21

Semiconductor device and method for manufacturing the 8 same

Inventor: KONUMA TOSHIMITSU [JP] ; SUGAWARA AKIRA [JP] (+8) EC: H01L29/786B4B; H01L21/336D2B; (+2) Applicant: SEMICONDUCTOR ENERGY LAB [JP] IPC: H01L21/311: H01L21/316: H01L21/336: (+12)

Publication info: EP1564799 (A2) — 2005-08-17 EP1564799 (A3) — 2005-12-28

Semiconductor device and method for manufacturing the

same

Inventor: KONUMA TOSHIMITSU [JP]; SUGAWARA AKIRA [JP] (+8) EC: H01L29/786B4B: H01L21/336D2B: (+2)

Applicant: SEMICONDUCTOR ENERGY LAB [JP]

IPC: H01L21/311; H01L21/316; H01L21/336;

Publication info: EP1564800 (A2) — 2005-08-17 EP1564800 (A3) — 2006-03-15

10 MANUFACTURE OF SEMICONDUCTOR DEVICE

Inventor: KONUMA TOSHIMITSU; SUGAWARA Applicant: SEMICONDUCTOR ENERGY LAB AKIRA (+1)

EC: IPC: H01L21/3213; H01L21/3205; H01L21/336; (49)
Publication info: JP7135213 (A) — 1995-05-23

JP2759414 (B2) — 1998-05-28

11 SEMICONDUCTOR DEVICE AND ITS MANUFACTURE

Inventor: CHIYOU KOUYUU; KONUMA

EC: H01L21/77T

Publication info: JP7169975 (A) — 1995-07-04

12 SEMICONDUCTOR DEVICE AND ITS PRODUCTION

JP2805590 (B2) - 1998-09-30

Inventor: CHIYOU KOUYUU; KONUMA TOSHIMITSU (+6)

Applicant: SEMICONDUCTOR ENERGY LAB

Applicant: SEMICONDUCTOR ENERGY LAB

EC: H01L21/77T

IPC: G02F1/136; G02F1/1368; H01L21/336; (+8)

Publication info: JP7218932 (A) — 1995-08-18 JP2840812 (B2) — 1998-12-24

13 SEMICONDUCTOR DEVICE AND ITS MANUFACTURE

Inventor: CHIYOU KOUYUU; KONUMA TOSHIMITSU (+6)

Applicant: SEMICONDUCTOR ENERGY LAB

EC: H01L21/77T

IPC: H01L29/78; H01L21/336; H01L29/786; (+4)

Publication info: JP7169974 (A) — 1995-07-04 JP3212060 (B2) — 2001-09-25

14 MANUFACTURE OF SEMICONDUCTOR DEVICE

Inventor: CHO KOYU; KONUMA TOSHIMITSU Applicant: SEMICONDUCTOR ENERGY LAB

(+6) EC: IPC: H01L21/336; G02F1/136; (+8)

Publication info: JP2000150907 (A) - 2000-05-30

15 SEMICONDUCTOR DEVICE

Inventor: CHO KOYU; KONUMA TOSHIMITSU Applicant: SEMICONDUCTOR ENERGY LAB (+6)

EC: IPC: G02F1/1345: G02F1/1368: H01L21/336:

Publication info: JP2002033328 (A) -2002-01-31

Data supplied from the esp@cenet database — Worldwide

16 METHOD FOR MANUFACTURING SEMICONDUCTOR DEVICE

Inventor: CHO KOYU; KONUMA TOSHIMITSU Applicant: SEMICONDUCTOR ENERGY LAB (+6)
EC: IPC: G02F1/1345; G02F1/1368; H01L21/336;

(+17) **Publication info: JP2002033329 (A)** — 2002-01-31

17 SEMICONDUCTOR DEVICE AND ITS MANUFACTURING METHOD

Inventor: CHO KOUYU; KONUMA TOSHIMITSU Applicant: SEMICONDUCTOR ENERGY LAB

(+6) EC: IPC: H01L21/336; H01L29/786; H01L21/02; (+1)

Publication info: JP2006093745 (A) - 2006-04-06

18 Semiconductor device and method for manufacturing the

Inventor: KONUMA TOSHIMITSU [JP]; Applicant: SEMICONDUCTOR ENERGY LAB [JP] (+8) EC: H01L21/77T; H01L21/311D; (+6) [PC: H01L21/311; H01L21/316; H01L21/321; (+9)

Publication info: US6049092 (A) - 2000-04-11

SEMICONDUCTOR DEVICE AND METHOD FOR

MANUFACTURING THE SAME
Inventor: KONUMA TOSHIMITSU [JP];
Applicant: KONUMA TOSHIMITSU,;

SUGAWARA AKIRA [JP] (+8) SUGAWARA AKIRA, (+9)
EC: H01L21/77T; H01L21/311D; (+7) IPC: H01L21/311; H01L21/316; H01L21/321:

Publication info: US2003100152 (A1) — 2003-05-29 US6867431 (B2) — 2005-03-15

20 Semiconductor device and method for manufacturing the

same
 Inventor: KONUMA TOSHIMITSU [JP];
 SUGAWARA AKIRA [JP] (+8)
 Ec: H01L21/311D; H01L21/316C3B; (+5)

Applicant: SEMICONDUCTOR ENERGY LAB [JP]

IPC: H01L21/311; H01L21/316; H01L21/321;

Publication info: US2005142705 (A1) — 2005-06-30 US7381599 (B2) — 2008-06-03

21 Semiconductor device and method for manufacturing the

Inventor: KONUMA TOSHIMITSU [JP]; Applicant: SEMICONDUCTOR ENERGY LAB SUGAWARA AKIRA [JP] (+8) [JP]

SUGAWARA AKIRA [JP] (+8) [JP]
EC: H01L21/311D; H01L21/316C3B; (+5) [JPC: H01L21/311; H01L21/316; H01L21/321; (+9)

Publication info: US2004256621 (A1) — 2004-12-23 US7525158 (B2) — 2009-04-28

22 Semiconductor device and method for manufacturing the

 same
 Inventor:
 KONUMA TOSHIMITSU [JP];
 Applicant:
 SEMICONDUCTOR ENERGY LAB

 SUGAWARA AKIRA [JP] (+8)
 [JP]
 Ipc: H01L21/311; H01L21/316; H01L21/311;
 Ipc: H01L21/311; H01L21/316; H01L21/321;

Publication info: US2005153489 (A1) — 2005-07-14 US7569856 (B2) — 2009-08-04

23 SEMICONDUCTOR DEVICE AND METHOD FOR MANUFACTURING THE SAME

Inventor: KONUMA TOSHIMITSU [JP]; Applicant: SEMICONDUCTOR ENERGY LAB [JP] |
EC: H01L21/311D; H01L21/316C3B; (+5) |
IPC: H01L29/786; H01L21/311; H01L21/316; (+10)

Publication info: US2009289254 (A1) - 2009-11-26

(19) 日本国特許庁 (JP)

(12) 公開特許公報(A)

(11)特許出願公開番号

特開平7-169974

(43)公開日 平成7年(1995)7月4日

(51) Int.Cl. ⁶		識別記号	庁内整理番号	FΙ		技術表示箇所
H01L	29/786					
	21/336					
			9056 - 4M	H01L 29/78	3 1 1	P
			9056 - 4M		3 1 1	S
			9056-4M		3 1 1	G
				審査請求 有	請求項の数13	FD (全 12 頁)

(21)出阿番号

番号 特願平6-253080

(22)出顧日

(32)優先日

平成6年(1994)9月19日

(31)優先権主張番号 特願平5-256563

特願平5-256563 平5 (1993) 9 月20日

(33)優先権主張国 日本(JP)

(71)出願人 000153878

株式会社半導体エネルギー研究所

神奈川県厚木市長谷398番地

(72)発明者 帯 宏勇

神奈川県厚木市長谷398番地 株式会社半

導体エネルギー研究所内

(72)発明者 小沼 利光

神奈川県厚木市長谷398番地 株式会社半

導体エネルギー研究所内

(72)発明者 鈴木 敦則

神奈川県厚木市長谷398番地 株式会社半 導体エネルギー研究所内

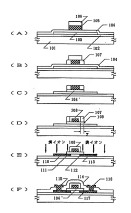
最終頁に続く

(54) 【発明の名称】 半導体装置およびその作製方法

(57) 【要約】 (修正有)

【目的】 薄膜トランジスタにおいて、ソース/ドレイン領域に高抵抗不純物領域(HRDまたは低濃度不純物領域)を自己整合的に形成する方法を提供する。

【構成】 ゲイト電極105上面にマスク106を残し、比較的低い電圧でボーラスな第1の陽極酸化膜107をゲイト電極の側面に成走きせる。この陽極酸化膜をマスクとしてゲイト絶線膜1047をエッチングする。必要に応じては比較的高い。電圧でバリア型の第2の陽極酸化膜108を遊択的にエッチングする。不純物ドーピングをおよったと、ゲイト電極の下部にはアビングをおよったが、ゲイト電極の下部には、不純物濃度の低い高抵抗領域111、112となる。ゲイト電極から遠い領域では、不純物濃度の低い高抵抗領域111、112となる。ゲイト電極から遠い領域では、不純物濃度の低い高抵抗領域110、113となる。



【特許請求の範囲】

【請求項1】 絶縁表面上に形成された薄膜トランジス タにおいて.

ゲイト電極と、

城と.

ゲイト電極の下に存在する真性または実質的に真性のチャネル形は断地と

ャネル形成領域と、 前記チャネル形成領域に隣接した1対の高抵抗不純物領

前記低濃度領域の外側に設けられた1対の低抵抗不純物 領域とを有し、かつ、

前記高抵抗不純物領域はゲイト絶縁膜下に設けられ、かつ、ゲイト絶縁膜の端部は前記低抵抗不純物領域と高抵抗不純物領域との境界またはその近傍に存在することを 特徴とする半導体装置。

【請求項2】 請求項1において、該低抵抗不純物領域は、実質的に金属珪化物によって構成されていることを 特徴とする半導体装置。

【請求項3】 請求項1において、該ゲイト電極の側面 および上面には該ゲイト電極を酸化して得られた酸化物 層が形成されていることを特徴とする半導体装置。

【請求項4】 絶縁表面上に形成された薄膜トランジス タにおいて、

ゲイト電極と、

ゲイト電極の下に存在する実質的に真性のチャネル形成 領域と、

前記チャネル形成領域に隣接した高抵抗不純物領域と、 前記低濃度領域の外側に設けられた低抵抗不純物領域と を有し、かつ、

前記低抵抗不純物領域はゲイト絶縁膜のない領域に設け られ、かつ、該低抵抗不純物領域はシリサイドにより構 成されていることを特徴とする半導体装置。

【請求項5】 請求項4において、シリサイドはチタン またはニッケルを含むことを特徴とする半導体装置。 「請求項6】 給得表面上に活性層を、前記活性層上に 第1の絶線膜を、前記絶線膜上にゲイト電極材料の被膜

をそれぞれ形成する第1の工程と、 前記ゲイト電極材料上に選択的にマスク膜を設け、該マ スク膜を用いて、前記ゲイト電極材料をエッチングし、 ゲイト電機を形成する第2の工程と、

前記ゲイト電極に電解溶液中で電流を印加することによって、主として該ゲイト電極の側面に第1の陽極酸化物 層を形成する第3の工程と前記第1の陽極酸化物層をマ スクとして、前記第1の絶線膜をエッチングし、薄くす る、もしくは除去することによってゲイト絶縁膜とする 第4の工程と、

前記第1の陽極酸化物層を選択的に除去する第5の工程 と、

前記ゲイト電極およびゲイト絶縁膜をマスクとして、前 記活性層に選択的にN型もしくはP型の不純物元素を導 入する第6の工程とを有することを特徴とする半導体装 置の作製方法。

【請求項7】 絶縁表面上に活性層を、前記活性層上に 第1の絶縁膜を、前記絶縁膜上にゲイト電極材料の被膜 をそれぞれ形成寸る第1の工程と、

前記ゲイト電極材料上に選択的にマスク膜を設け、該マスク膜を用いて、前記ゲイト電極材料をエッチングし、 ゲイト電極を形成する第2の工程と、

前記ゲイト電極に電解溶液中で電流を印加することによって、主として該ゲイト電極の側面に第1の陽極酸化物 層を形成する第3の工程と前記第1の陽極酸化物層をマスクとして、前記第10絶級膜をエッチング・除去することによって活性層の表面を露出せしめ、ゲイト絶線膜とする第4の工程と、

前記第1の陽極酸化物層を選択的に除去する第5の工程

全面に金属珪化物を形成するための金属被膜を密着させ、 括性層と選択的に反応させることによって、 括性層 中に選択的に金属珪化物領域を形成する第6の工程と、 を有することを特徴とする半導体装置の作製方法。

【請求項8】 請求項6または7において、第4の工程 と第5の工程の間に、ゲイト電庫を陽極酸化することに よってバリヤ型の第2の陽極酸化物を形成することを特 後とする半導体装置の作製方法。

【請求項9】 請求項6において、第6の工程の後、レ ーザーもしくは同等な強光を照射することによって不純 物の活性化をおこなうことを特徴とする半導体装置の作 製方法。

【請求項10】 請求項7において、第6の工程において、前600年程において、前記活性層と前記金属被膜の反応は、レーザーもしくは同等な強光を照射することによっておこなうことを特徴とする半選体装飾の作製方法。

【請求項11】 請求項7において、第6の工程の後、 P型もしくはN型の不純物元素を導入することにより、 高抵抗不純物領域と低抵抗不純物領域とを形成する工程 と、該工程の後、高抵抗不純物領域とのゲイト絶縁膜を 附近は大平純などである。 「作型方法、

【請求項12】 請求項6または7において、第1の陽極酸化物層はpH=2を越えない酸性の電解溶液中で電流を印加することによって得られることを特徴とする半導体装置の作製方法。

【請求項13】 請求項8において、バリヤ型の第2の 陽極酸化物層はpH=3以上の電解溶液中で電流を印加 することによって得られることを特徴とする半導体装置 の作製方法。

【発明の詳細な説明】

[0001]

【産業上の利用分野】本発明は、ガラス等の絶縁材料、 あるいは珪素ウェハー上に酸化珪素等の絶縁被膜を形成 した材料等の絶縁表面上に形成される絶縁ゲイト型トラ ンジスタ(TFT)およびその作製方法に関する。本発 明は、特にガラス転移点(歪み温度、歪み点とも言う) が750℃以下のガラス基板上に形成されるTFTに有 効である。本発明による半導体装置は、液晶ディスプレ 一等のアクティブマトリクスやイメージセンサー等の駆 動回路. あるいは3次元集積回路に使用されるものであ る.

[0002]

【従来の技術】従来より、アクティブマトリクス型の液 品表示装置やイメージセンサー等の駆動の目的で、TF T (蓮障トランジスタ) を形成することが広く知られて いる。特に、最近は、高速動作の必要から、非晶質珪素 を活性層に用いた非晶質珪素TFTにかわって、より電 界移動度の高い結晶珪素TFTが開発されている。しか しながら、より高度な特性と高い耐久性が必要とされる ようになると、半導体集積回路技術で利用されるような 高抵抗不純物領域(高抵抗ドレイン(HRD)もしくは 低濃度ドレイン (LDD)) を有することが必要とされ た。しかしながら、公知の半導体集積回路技術とは異な って、TFTには解決すべき問題が多くあった。特に、 素子が絶縁表面上に形成され、反応性イオン異方性エッ チングが十分できないため、微細なパターンができない という大きな制約があった。

【0003】図6には、現在まで用いられているHRD を作制する代表的なプロセスの断面図を示す。まず、基 板601上に下地膜602を形成し、活性層を結晶珪素 603によって形成する。そして、この活性層上に酸化 珪素等の材料によって絶縁被膜604を形成する。(図 6 (A))

【0004】次に、ゲイト電極605が多結晶珪素(燐 等の不純物がンドーピングされている) やタンタル、チ タン、アルミニウム等で形成される。さらに、このゲイ ト電極をマスクとして、イオンドーピング等の手段によ って不純物元素(リンやホウ素)を導入し、自己整合的 にドーピング量の少ない高抵抗な不純物領域(HRD) 606、607が活性層603に形成される。不純物が 道入されなかったゲイト電極の下の活性層領域はチャネ ル形成領域となる。そして、レーザーもしくはフラッシ ュランプ等の熱源によって、ドーピングされた不純物の 活性化がおこなわれる。(図6(B))

【0005】次に、プラズマCVD、APCVD等の手 段によって酸化珪素等の絶縁膜608を形成(図6 (C)) し、これを異方性エッチングすることによっ

て、ゲイト電極の側面に隣接して側壁609を形成す る。(図6(D))

そして、再び、イオンドーピング等の手段によって不純 物元素を導入し、ゲイト電極605および側壁609を マスクとして自己整合的に十分な高濃度の不純物領域 (低抵抗不維物領域、ソース/ドレイン領域) 610. 611が活性層603に形成される。そして、レーザー

もしくはフラッシュランプ等の熱源によって、ドーピン グされた不純物の活性化がおこなわれる。(図6

【0006】最後に、層間絶縁物612を形成し、さら に、層間絶縁物を通して、ソース/ドレイン領域にコン タクトホールを形成し、アルミニウム等の金属材料によ って、ソース/ドレインに接続する配線・電極613. 614を形成する。(図6(F))

[0007]

【発明が解決しようとする課題】以上の方法は従来の半 導体集積回路におけるLDD作製プロセスをそのまま踏 襲したものであって、ガラス基板上のTFT作製プロセ スにはそのまま適用することの困難な工程や、あるいは 生産性の面で好ましくない工程がある。

【0008】第1にはレーザー等の照射による不締物の 活性化が2度必要な点である。このため生産性が低下す る。従来の半導体集積回路においては不練物元素の活性 化は熱アニールによっておこなわれていた。そのため、 不純物の活性化は不純物導入が全て終了してからまとめ ておこなわれた。

【0009】しかしながら、特にガラス基板上のTFT においては、基板の温度制約から熱アニールをおこなう ことは難しく、いきおい、レーザーアニール、フラッシ ュランプアニール (RTAあるいはRTP) に頻らざる をえない。しかしながら、これらの手法は被照射面が選 択的にアニールされるため、例えば、側壁609の下の 部分はアニールされない。したがって、不鉢物ドーピン グの度にアニールが必要となる。

【0010】第2は側壁の形成の困難さである。絶縁障 608の厚さは0.5~2µmもある。通常、基板上に 設けられる下地膜602の厚さは1000~3000A であるので、このエッチング工程において誤って、下地 膜をエッチングしてしまって、基板が露出することがよ くあり、歩留りが低下した。TFTの作製に用いられる 基板は珪素半導体にとって有害な元素が多く含まれてい るので、このような不良は極力、避けることが必要とさ れた。また、側壁の幅を均一に仕上げることも難しいこ とであった。これは反応性イオンエッチング(RIE) 等のプラズマドライエッチングの際に、半導体集積回路 で用いられる珪素基板とは異なって、基板表面が絶縁性 であるためにプラズマの微妙な制御が困難であったから

【0011】高抵抗不純物領域のドレインは高抵抗のた め、その幅を可能な限り狭くする必要があるが、上記の ばらつきによって量産化が困難であり、この自己整合的 (すなわち、フォリソグラフィー法を用いることなく位 置を決める) プロセスをいかに制御しやすくおこなうか が課題であった。また、従来の方法ではドーピングが最 低、2回必要とされたが、このドーピング回数を減らす こともまた、解決すべき課題であった。

【0012】本発明は、上記のような問題を解決し、よ カブロセスを簡略化して、高抵抗不純物領域を形成する 方法およびそのようにして形成された高抵抗不純物領域 (高抵抗ドレイン、HRD)を有する下FTに関する。 ここで、高抵抗ドレイン (HRD)という言い方をする のは、低不締物濃度にして高拡抗化したドレインに加え て、不純物濃度は比較的高いものの、炭素、酸素、窒素 等を振加して不純物の活性化を妨げて、結果として高抵 が化したドレインのことも含む。

[0013]

【課題を解決するための手段】高抵抗領域を形成するう えで、本港界ではゲイト電極の陽極酸化等の手段によっ て形成された酸化物層を積極的に用いることを特徴とす る。特に陽極酸化物はその厚さの制御が精密におこな え、また、その厚さも1000人以下の薄かものから5 000人以上の厚いものまで幅広く、しかも均一に形成 できるという特徴を有しているため、従来の具方性エッ チングによる側壁に代替する材料として好ましい。 【0014】特に、いわゆるバリヤ型の陽極酸化物はフ

チングによる側壁に代替する材料として好ましい。
[0014] 特に、いわゆるバリヤ型の陽極酸化物はフッ酸系のエッチャントでなければエッチングきれないのに対し、多孔質型の陽極酸化物は燐酸等のエッチャントでは下して、このため、丁F丁を構成する他の材料、例えば、珪素、酸化塩素には何らダメージ (積傷)を与えることなく、処理することができるのが特徴である。また、バリヤ型、多孔質型とも陽極脱化物はドライエッチングでは極めてエッチングされにくい。特に、酸化珪素とのエッチングにおいては選択比が十分に大きいことも特徴である。本発明は、以下は大いた大きいことも特徴である。本発明は、以下は大いた大きいことと特徴である。本発明は、以下の工程を採用することによって、より一層、確実にHRDを構成し、また、量産性を向上させることができる。

【0015】図1は本発明の基本的な工程を示してい る。まず、基板101上に下地絶縁膜102を形成し、 さらに活性層103を結晶性半導体(本発明では単結 品、多結晶、セミアモルファス等、結晶が少しでも混在 している半導体を結晶性半導体という) によって形成す る。そして、これを覆って酸化珪素等の材料によって絶 緑膜104を形成し、さらに陽極酸化可能な材料によっ て被膜を形成する。この被膜の材料としては、陽極酸化 の可能なアルミニウム、タンタル、チタン、珪素等が好 ましい。本発明では、これらの材料を単独で使用した単 層構造のゲイト電極を用いてもよいし、これらを2層以 上重ねた多層構造のゲイト電極としてもよい。例えば、 アルミニウム上に珪化チタンを重ねた2層構造や窒化チ タン上にアルミニウムを重ねた2層構造である。各々の 層の厚さは必要とされる素子特性に応じて実施者が決定 すればよい。

【0016】さらにその被膜を覆って、陽極酸化においてマスクとなる膜を形成し、この両者を同時にパターニ

ング、エッチングして、ゲイト電極105とその上のマスク膜106を形成する。このマスク膜の材料としては通常のフォトリングラフィー工程で用いられるフォトレジスト、あるいは感光性ポリイミド、もしくは通常のポリイミドでエッチングの可能なものを使用すればよい。(図1(A)

【0017】次に、ゲイト電極105に電解溶液中で電流を印加することによってゲイト電極の側面に多孔質の 臓を印加することによってゲイト電極の側面に多孔質の 陽極酸化物107を形成する。この陽極酸化工程は、3 ~20%のクエン酸もしくはシュウ酸、頻酸、クロム 酸、硫酸等の酸性の水溶液を用いておこなう。溶液の水 素イオン濃度り日は2未満であることが望ましい。最適 なり日は電解溶液の種類に依存するが、シュウ酸の場合 には0.9~1.0である。この場合には、10~30 V程度の低電圧で0.5μπ以上の厚い陽極酸化物を形 成することができる。[20] (18))

【0018】そして、ドライエッチング法、ウェットエ ッチング法等によって絶縁膜104をエッチングする。 このエッチング深さは任意であり、下に存在する活性層 が露出するまでエッチングをおこなっても、その途中で とめてもよい。しかし、量産性・歩留り・均一性の観点 からは、活性層に至るまでエッチングすることが望まし い。この際には陽極酸化物107およびゲイト電極10 5 に覆われた領域の下側の絶縁膜 (ゲイト絶縁膜) には もとの厚さの絶縁膜が残される。なお、ゲイト電極がア ルミニウム、タンタル、、チタンを主成分とし、一方、 絶縁膜104が酸化珪素を主成分とする場合において、 ドライエッチング法を用いる場合には、フッ素系(例え ばNF、、SF。)のエッチングガスを用いて、ドライ エッチングをおこなえば、酸化珪素である絶縁膜104 は素早くエッチングされるが、酸化アルミニウム、酸化 タンタル、酸化チタンのエッチングレートは十分に小さ いので絶縁膜104を選択的にエッチングできる。

(日の19) また、ウェットエッチングにさいては、1 /10019 また、ウェットエッチングにおいては、1 /100フッ酸等のフッ酸系のエッチャントを用いれば よい、この場合にも酸化圧薬である絶線膜 104は寒早 くエッチングされるが、酸化アルミニウム、酸化タンタ ル、酸化チタンのエッチングレートは十分に小さいので 絶線膜 104を選択的にエッチングできる。(図1

(C))

【0020】その後、陽極酸化物107を除去する。エ ッチャントとしては、頻酸茶の溶液、例えば、頻酸、酢 酸、硝酸や酒酸等が好ましい、しかし、単に、例えばゲ イト電極がアルミニウムの場合には頻酸茶のエッチャン トを用いると、同時にゲイト電極もエッチングされてし まう。そこで、本発明においては、その前の工程でゲイト電極にロッイでは、その前の工程でゲイト電極にロッインがルコール溶液中で、電流を印加することによっ チレングルコール溶液中で、電流を印加することによっ で、ゲイト電極の側面および上面にパリヤ型の陽極酸化 物108を設けておくと長い。この陽極酸化工程におい 物108を設けておくと長い。この陽極酸化工程におい ては、電解溶液のp Hは2以上、好ましくは3以上、さ らに好ましくは6.9~7.1とするとよい。このよう な溶液を得るにはアンモニア等のアルカリ溶液を用いて 中和させると良い。このようにして得られる陽極酸化物 の厚さはゲイト電極105と対応の電極との間に印加さ れる電圧の大きさによって光空される。

【0021】注目すべきは、バリヤ型の陽極酸化が後の 工程であるにもかかわらず、多孔質の陽極酸化物の外側 にバリヤ型の陽極酸化物ができるのではなく、バリヤ型 の陽極酸化物108は多孔質陽極酸化物107とゲイト 電極105の間に形成されることである。上記の燐酸系 のエッチャントにおいては、多孔質陽極酸化物のエッチ ングレートはバリヤ型陽極酸化物のエッチングレートの 10倍以上である。したがって、バリヤ型の陽極酸化物 108は、頻酸系のエッチャントでは実質的にエッチン グされないので、内側のゲイト電極を守ることができ る。「図1(D)、(E)

【0022】以上の工程によって、ゲイト電極の下側に 選択的に総接隙104の一部(以下、これをゲイト絶縁 膜と称することにする)が現存した構造を得ることがで きる。そして、このゲイト絶縁膜104°は、もともと 多孔質陽極酸化物107の下側に存在していたので、ゲ イト電極105、パリヤ型陽極酸化物108の下側のみ ならず、バリヤ型陽極酸化物108からyの距離だけ隠れた位置にまで存在し、その幅yは自己整合的に決定さ れることが呼酸である。幾音すれば、活性層103にお けるゲイト電極下のチャネル形成領域の外側にはゲイト 絶線膜104°の存在する領域と、存在しない領域とが 自己整合的に形成される。

【0023】この構造で加速したN型もしくはP型の不 純物のイオンを活性層に注入すると、絶縁膜104が存 在しない(もしくは薄い)領域には多くのイオンが注入 され、(相対的に)高濃度の不純物領域(低抵抗不純物 領域) 110、113が形成される。一方、ゲイト絶縁 膜104、が存在する領域では、このゲイト絶縁膜中に イオンが注入され、それを透過したイオンのみが半導体 に注入されるため、そのイオン注入量は相対的に減少し て. 低濃度の不純物領域(高抵抗不純物領域)1111、 112が形成される。低濃度の不純物領域111、11 2と高濃度の不純物領域110、113との不純物濃度 の違いは、絶縁膜104の厚さ等によって異なるが、通 常、0.5~3桁、前者の方が小さい。また、ゲイト電 極の下の領域には実質的には不純物が注入されず、真性 または実質的に真性な状態が保たれ、すなわちチャネル 形成領域となる。不純物注入後にはレーザーもしくはそ れと同等な強光を照射することによって不純物の活性化 をおこなえばよいが、この工程は、いうまでもなく実質 的に1回で十分である。(図1 (E))

[0024]

【作用】このように、本発明では高抵抗不純物領域の幅

を陽極酸化物107の厚さyによって自己整合的に制御することに特徴がある。そして、さらにゲイト絶縁膜104、両端部109と高抵抗領域(HRD)112の端部117を概略一致させることができる。図6に示した従来の方法ではこのような役割を果たす側壁の幅の制御は極めて困難であったが、本差明においては、陽極酸化物107の幅は、陽極酸化電流(電荷量)によって決定されるため、極めて微妙な影响が可能である。

【0025】さらに、上記の工程からも明らかなように、不純物ドービングの工程が実質的に1回であっても、低抵抗傾域、高抵情電域を形成でき、さらに、その後の活性化の工程も1回の処理で落む。このように本発明では、ドービング、活性化の工程を減らすことにより最産性を高めることができる。従来から、HRDは抵抗が大きいため、電極とオーム接触させることが難しいこと、および、この抵抗のためドレイン電圧の低下をきたすことが開題となっていた。しかし、他方、HRDの存在により、ホットキャリヤの発生を抑止でき、高い信頼性を得ることができるというメリットも併せ持っていた。本発明はこの矛盾する原理を一挙に解決し、自己合合的に形成される0。1~1μm幅のHRDと、ソース/ドレイン電極に対してオーム接触を得ることができる。

【0026】また、本発明においては図1の陽極酸化物 108の厚きを適助に利用することによって、ゲイト電 他の端部と不動物頃板の位置解係を任意に変更できる。 この例を図4に示す。例えば、イオンドーピング法(プ ラズマドーピングともいう)のようにイオンが実質的に 量分離されないまま注入される方法では、イオンの進 入角度がまちまちであるので、不純物の横方向への広が りもかなりあり、すなわち、イオンの進入付加さ程度の 横方向への広がりが見込まれる。以下の例では活性層 4 04の厚をを800Aとする。

【0028】一般にオフセット状態では、逆方向リーク 電流が低下し、オン/オフ比が向上するという特徴を有 し、例えば、アクティブマトリクス液晶ディスプレーの 画素の制御に用いられるTFT(画素TFT)のよう に、リーク電流の少ないことが必要とされる用途に適し ている。しかしながら、HRDの端部で発生したホット キャリオが陽極酸化物にトラップされることによって、 劣化するという欠点も合わせ持つ。

【0029】ホーバーラップ状態のものでは上記のようなホットキャリヤのトラップによる劣化は減少し、また、オン電流が増加するが、リーク電流が増加するという欠点がある。このため、大きな電流駆動能力の要求される用途、例えば、モノリシック型アクティブペートフスの周辺回路ともかいもかであります。 アンの周辺回路にもかいられる下FT(ドライバー下FT)に適している。実際に使用するTFTを図4(A)~(D)のいずれのものとするかは、TFTの用途によって決定されればよい。

[0030]

【実施例】 (実施例1) 図1に本実施例を示す。まず、基板 (コーニング7059、30mm×400m mもしくは100mm×100mm)101上に下地酸 化膜102として厚さ1000~3000点の酸化珪素 膜を形成した。この酸化膜の形成方法としては、酸素雰囲気中でのスパッタ法を使用した。しかし、より量能性を高めるには、TEOSをプラズマCVD法で分解・堆積した膜を用いてもよい。

【0031】その後、プラズマCVD法やLPCVD法によって非晶質産業膜を300~5000点、好ましくは500~1000為推饋し、記れを、550~600での週元雰囲気に24時間放置して、結晶化せしめた。この工程は、レーザー照射によっておこなってもよい。そして、このようにして結晶化させた世業膜をパターニングして鳥水領域103を形成した。さらに、この上にスパッ岁法によって厚さ700~1500名の酸化珪素膜、104を形成した。

【0032】その後、厚さ1000Å~3kmのアルミーウム(1wt%のSi、もしくは0.1~0.3wt%のSi、たカンジウム)を含む)膜を電子ビーム蒸着法もしくはスパッタ法によって形成した。そして、フォトレジスト(例えば、東京応化製、OFPR800/30cp)をスピンコート法によって形成した。フォトレジストの形形前に、陽極酸化法によって厚さ100~1000Åの酸化アルミニウム膜を表面に形成しておくと、フォトレジストとの感激性が良く、また、フォトレジストとの感激性が良く、また、フォトレジストとの機能性が多くがある。その後、フォトレジストとの機能を側が多く側面のみに形成する方とです効であった。その後、フォトレジストとアルミニウム膜をパターニングして、アルミニウム膜と一緒にエッチングし、ゲイト電極105マスク膜106とした。(201(A))

【0033】さらにこれに電解液中で電流を通じて陽極酸化し、厚さ3000~6000Å、例えば、厚さ50

00 A の陽極酸化物 10 7 を形成した。陽極酸化は、3 \sim 2 0 %のクエン酸もしくはショウ酸、燐酸、クロム酸、硫酸等の酸性水溶液を用いておこない、10 \sim 3 0 Vの一定電流をゲイト電極に印加すればよい。 本実施例ではp H=0. $9\sim1$. 0 のシュウ酸溶液(30 $^{\circ}$ C)中で電圧を1 0 V とし、2 0 \sim 4 0 ϕ 、陽極酸化した。陽極化物の厚さは陽極酸化時間によって制卸した。(図 1 (B))

[0034] その後、ドライエッチング法によって酸化 珪素膜104をエッチングした。このエッチングにおい なは、等方性エッチングのプラズマモードでも、あるい は異方性エッチングの反応性イオンエッチングモードで もよい。ただし、珪素と酸化珪素の選択比を十分に大き くすることによって、活性層を深くエッチングしないよ うにすることが重要である。例えば、エッチングカスと してCF。を使用すれば陽極酸化物はエッチングされ ず、酸化珪素膜104のみがエッチングされる。また、 多れ質陽極酸化物107の下の酸化珪素膜104'はエ ッチングされずに残った。 (図1(C))

【0035】次に、再び電解溶液中において、ゲイト電 極に電流を印加した。今回は、3~10%の酒石液、硼 酸、硝酸が含まれた p H = 6.9~7.1のエチレング ルコールアンモニア溶液を用いた。溶液の温度は10℃ 前後の室温より低い方が良好な酸化膜が得られた。この ため、ゲイト電極の上面および側面にバリヤ型の陽極酸 化物108が形成された。陽極酸化物108の厚さは印 加電圧に比例し、印加電圧が150Vで2000Åの陽 極酸化物が形成された。陽極酸化物108の厚さは図4 に示されるような必要とされるオフセット、オーバーラ ップの大きさによって決定したが、3000Å以上の厚 さの陽極酸化物を得るには250V以上の高重圧が必要 であり、TFTの特性に悪影響を及ぼすので3000Å 以下の厚さとすることが好ましい。本実施例では80~ 150Vまで上昇させ、必要とする陽極酸化膜108の 厚さによって電圧を選択した。(図1 (D))

【0036】その後、燐酸、酢酸、硝酸の混酸を用いて 陽極酸化物 107をエッチングした。このエッチングで は制極酸化物 107のみがエッチングされ、エッチング レートは約600Å/分であった。その下のゲイト絶縁 腰104′はそのまま残存した。そして、イオンドーピ ング法によって、TFTの活性層 103に、ゲイ電極 部 「すなわちゲイト電極とその周囲の陽極酸化腺)およ びゲイト絶縁膜をマスクとして自己整合的に不純物を注 入し、低抵抗不純物領域(ソース/ドレイン領域)11 0、113、高抵抗不純物領域111、112を形成し た。ドーピングガスとしてはフォスフィン(PH、)を 用いたため、N型の不純物領域となった。P型の不純物 領域を形成するにはジボラン(B。H。)をドーピング ガスとして用いればよい。ドーズ量は5××10″~5× 10″cm 、加速エネルギーは10~30keVとし た。その後、KrFエキシマーレーザー(波長248nm、パルス幅20nsec)を照射して、活性層中に導入された不純物イオンの活性化をおこなった。

【0038】最後に、全面に層間絶縁物114として、CVD法によって酸化珪素膜を厚さ3000 形成した。下FTのツースプドレインにコシタクトボールを形成し、アルミニウム配線・電極115、116を形成した。さらに200~400℃で水素アニールをおこなった。以上によって、TFTが完成された。(図1(F))

(E))

【0039】図1に示した手法を用いて、1枚の基板上に複数のTFTを形成した例を図5 (A) に示す。この例ではTFTはTFT1~3の3つを形成した。TFT 1および2はドライバーTFTとして用いられるもので、図1の陽極酸化物108に相当する酸化物501、502の厚さを200~1000A、例えば500Aの売いものとし、若干、ゲイト電極と高抵抗関域(HRD)がオーバーラップとなるようにした。図では、TFT1のドレインとTFT2のドレインを電源に接続して、CMOSインバータとなるように構成した所を示す。周辺回路としては、この他にもさまざまな回路があるが、それぞれの仕様にしたがって、このようなCMOS型の回路とすればよい。

【0040】一方、TFT3は画素TFTとして用いら

さ3000Å~1 μ m、例えば5000Å) 206を形成した。(図2(A))

そして、実施例1と同様にバリヤ型の厚さ1000〜2 500Åの陽極酸化物207を形成した。(図2

(B))

【0043】さらに、全面に適当な金属、例えば、チタン、ニッケル、モリプテン、タングステン、白金、パラジウム等の被販、例えば、厚さ50~500人のチタン 膜212 に低抵抗不純物 領域208、211 に密着して形成された。 (図2(D))

【0044】そして、KrFエキシャーレーザー(数長248nm、バルス幅20nsec)を照射して、ビングされた転物の西性性ともに、金属膜(にこではチタン)と話性層の理素を反応させ、金属連化物(こでは建化チタン)の傾域213、214を形成した。レーザーのエネルギー密度は20~400mJ/cm、が選当であった。また、レーザー照射時には基板を200~500でに加熱しておくと、チタン腰の剥離を抑削することはできた。

【0045】なお、本実施例では上記の如く、エキシマ レーザーを用いたが、他のレーザーを用いてもよいこ とはいうまでもない。ただし、レーザーを用いるにあた ってはパルス状のレーザーが好ましい。連続発振レーザーでは照射時間が長いので、熱によって被照射物が熱に たいた形張することによって刺離するような危険があ る。

【0046】パルスレーザーに関しては、Nd:YAGレーザー(Qスイッチバルス発振が望ましい)のごとき 赤外光レーザーやその第2高調波のごとき可視光、KrF、XeC1、ArF等のエキシマーを使用する各種外光レーザーが使用できるが、金属膜の上面からレーザー照射をおこなう場合には金属膜に反射されないような 波長のレーザーを選択する必要がある。もっとも、金属膜が極めて薄い場合にはほとんど問題がない。また、レーザー光は、基板側から照射してもよい。この場合には下に存在するシリコン半導体膜を透過するレーザー光を 選択する必要がある。

【0047】また、アニールは、可視光線もしくは沂赤

外光の服料によるランプアニールによるものでもよい。 ランプアニールを行う場合には、被照射面表面が600 ~1000で程度になるように、600での場合は数分 間、1000での場合は数10秒間のランプ照射を行う ようにする。近赤外線(例えば12μmの赤外線)によるアニールは、近赤外線が主業半導体に選択的に吸収さ れ、ガラス基板をそれ程加熱せず、しかも一回の照射時 間を短くすることで、ガラス基板に対する加熱を抑える ことができ、極めて有用である。

10048] この後、過酸化水素とアンモニアと水とを 5:2:2で混合したエッチング液でTi膜のエッチン グした。 庭出した活性層と接触した部分以外のチタン膜 (例えば、ゲイト総練膜204や陽極酸化膜207上に 存在したチタン膜)はそのまま全風状態で残っている が、このエッチングで除去できる。一方、金属珪化物で ある蛙化チタン213、214はエッチングされないの で、残存させることができる。(図2(E))

【0049】最後に、図2(F)に示すように、全面に 層間絶縁物217として、CVD法によって酸化珪素膜 を厚さ2000 Å~1 μm、例えば、3000 Å形成 し、TFTのソース/ドレインにコンタクトホールを形 成し、アルミニウム配線・電極218、219を200 0 Å~1 μm、例えば5000 Åの厚さに形成した。本 実施例においてはアルミニウム配線がコンタクトする部 分は珪化チタンであり、アルミニウムとの界面の安定性 が珪素の場合よりも良好であるので、信頼性の高いコン タクトが得られた。また、このアルミニウム電極21 8、219と珪化物領域213、214の間にバリヤメ タルとして、例えば窒化チタンを形成するとより一層、 信頼性を向上させることができる。本実施例では、珪化 物領域のシート抵抗は $10\sim50\Omega/\square$ となった。-方、高抵抗不純物領域209、210では10~100 k Ω/□となり、この結果、周波数特性が良く、かつ、 高いドレイン電圧でもホットキャリヤ劣化の少ないTF Tを作製することができた。

【0050】本実施例では、低抵抗不絶勢傾城211と 金属连化勢領域とを概略一数させるこができた。特にゲ イト絶機度204の端部215と高抵抗不免勢領域21 0と低抵抗不絶物領域211の境界216を概略一致せ しめ、同時にこの端部215と金属珪化物領域214の 端部とを概略一致せしめた結果、図4(A)~(D)に おける低抵抗不純物領域を金属珪化物領域として置き換 えればよいことは明らかであるう。

【0051】図2に示した手挽を用いて、1枚の基板上に複数のTFTを形成した例を図5 (B) に示す。この例ではTFTはTFT1~3の3つを形成した。TFT 1および2はドライバーTFTとしてCMOS化した構成、ここではインバーを構成として用いたもので、図2の陽極酸化物 207に相当する酸化物505、506の厚性さを20~1000人、例えば500人の薄いもの

とし、若干、オーバーラップとなるようにした。一方、 下T3は画業TFTとして用いられるものであり、陽 極酸化物503を2000の私と摩くして、オフセット状態 態とし、リーク電流を抑制した。TFT3のソース/ド レイン電極の一方は1TCの回業電極502に接続され でいる。このように陽極酸化物の厚さを変えるには、そ れぞれのTFTのゲイト電極の電圧を独立に制御できる ように分離しておけばよい。なお、TFT1およびTF T3はNチャネル型TFT、TFT2はPチャネル型T FTである。

【0052】本実施例ではイオンドービングの工程の後 にチタン膜成膜の工程を配したが、この順番を逆にして もよい。この場合には、イオン照射の際にチタン膜が全 面を被揮しているので、絶縁基板で問題となった異状帯 電に大・アージアップ)防止の上で効果が大である。ま た、イオンドービング後にレーザー等によってアニール してから、チタン膜を形成して、レーザー等の照射、あ るいは熱アニールによって、建化ヂタンを形成してもよ い。

【0053】 (実施例3) 図3に本実施例を示す。まず、基板 (コーニング7059)301上に実施例1の(A)~(C)の工程を用いて、下地酸化胺302、島状結晶性半導体領域、例えば珪素半導体領域303、ゲイト絶縁膜304、アルミニウム膜(厚さ2000A~1μm)によるゲイト電極305とゲイト電極の側面に多孔質の陽極酸化物(厚さ6000A)306を形成した。(図3(A))

そして、実施例1と同様にバリヤ型の厚さ1000~2 500Aの陽極酸化物307を形成した。(図3

【0054】さらに、多孔質陽極酸化物306を選択的 にエッチングレて、ゲイト絶極限304の一部を露出せ しめた。その後、全面に適当な金属、例えば、厚さ50 ~500Aのチタン膜308をスパッタ法によって全面 に形成した。(図3(C))

そして、K F F エキシマーレーザー(被長 2 4 8 n m、 パルス幅 2 0 n s e c) を照射して、チタンと活性層の 建業を反応させ、珪化チタン領域 3 0 9、3 1 0 を形成 した。レーザーのエネルギー密度は 2 0 0 ~ 4 0 0 m J / c m、好ましくは 2 5 0 ~ 3 0 0 m J / c m。が適 当であった。また、レーザー照射時には基板を 2 0 0 ~ 5 0 0 でに加熱しておくと、チタン膜の刺離を抑制する ことはできた。この工程は、可視光線もしくは近赤外光 の照射によるランプアニルによるものでもよい。 「0 0 5 5 1 この後、過酸化水素とアンモニアと水とを

5:2:2で混合したエッチング被でTi膨のエッチングした。露出した活性層と接触した部分以外のチタン膜(例えば、ゲイト絶縁膜304や離極酸化膜307上に存在したチタン膜)はそのまま金属状態で残っているが、このエッチングで除去できる。一方、珪化チタン3

09、310はエッチングされないので、残存させることができる。 (図3 (D))

【0056】 その後、ゲイト電極部およびゲイト能縁膜 304をマスクとしてイオンドーピング法によって不純 物注入をおこない、低抵抗不純物領域(与珪化チタン領域) $311、314、高抵抗不純物領域312、313を形成した。ドーズ服は<math>1-5\times10^{16}\,\mathrm{cm}^{2}$ 、加速電 圧は $30\sim90\,\mathrm{kV}$ とした。不純物としては燐を用いた。($90\times10^{16}\,\mathrm{cm}^{2}$ 、加速電 $10\times10^{16}\,\mathrm{cm}^{2}$ 、加速電

10057] そして、再びKrFエキシマーレーザー (波長248nm、バルス幅20nsec)を照射し て、ドーピングされた不能物の活性化をおこなった。 の工程は、可視光線もしくは近赤外光の照射によるラン プアニールによるものでもよい。最後に、ゲイト電極部 (305,307)をマスクとしてゲイト絶縁膜304 をエッチングした。これはゲイト絶縁膜304 aにドーピ ングされた不純物による不安定性を避けるためにおこなった。その結果、ゲイト電極部の下部にのみゲイト絶縁 第304 が終な1た。

【0058】そして、図3(F)に示すように、全面に 間饱能物315として、CVD法によって酸化珪素膜 を厚さ600m形成し、TFTのソース/ドレインに コンタクトホールを形成し、アルミニウム配線・電極3 16、317を形成した。以上の工程によって、TFT が完成された。

[0059]

【発明の効果】本発明によって、実質的に1回のドービングおよび1回のレーザーアニール、RTA等の活性化工程によって、高抵抗不純物領域(HRD)を形成するとができた。この工程の短縮化は量産性を高め、TFT製造ラインへの投資額を減額するうえで有効である。また、本発明ではHRDの幅が極めて精度良く形成されるので、歩留り、均一性の優れたTFTが得られる。【0060】なお、本発明においてはより特性を向上させるためには、より多くのドービングやレーザーアニール、RTAをおこなってもよく、必ずしもドービングの回数やレーザーアニール、RTAをおこなってもよく、必ずしもドービングの回数やレーザーアニール、RTAをおこなってもよく、必ずしもドービングの助数やレーザーアニール、RTAをおこなってもよく、必ずしもドービングの財数やレーザーアニール、RTAをおこなは、数ずしもドービングの財数やレーザーアニール、RTAの目数を1回に限定するものではない、本発明のTFTは、半導体集積回路が形成された基板上に3次元集積回路を形成する場合でも、ガラスまたは有機樹脂等の上に形成される場合でも、ガラスまたは有機樹脂等の上に形成される場合でも、横に形成されることはいきません。

合にも絶縁表面上に形成されることを特徴とする。特に 周辺回路を同一基板上に有するモノリシック型アクティ ブーリクス回路等の電気光学装置に対する本発明の効果は著しい。

【0061】また、本発明において、PまたはN型の不純物のイオン注入またはイオンドープに加えて、炭素、酸素、窒素を同時に添加してもよい。かくすると、逆方向リーク電流が低減し、また、耐圧も向上する。例えばアクティブマトリクス回路の両業TFTとして用いる場合に有効である。この場合には、図5のTFT3の陽極酸化物層の厚さをTFT1、TFT2と同じ厚さとできぇ

【図面の簡単な説明】

【図1】 実施例1に	よるTFTの	作製方法を示す。
------------	--------	----------

- 【図2】 実施例2によるTFTの作製方法を示す。
- 【図3】 実施例3によるTFTの作製方法を示す。
- 【図4】 本発明におけるオフセット、オーバーラップ の関係について示す。

【図5】 実施例1および2によって得られたTFTの 集積回路の例を示す。

【図6】 従来法によるTFTの作製方法を示す。 【符号の説明】

0 1	絶縁基板
-----	------

102	下地酸化膜	(酸化珪素)
-----	-------	--------

A)

陽極酸化物(バリヤ型酸化アルミニウ

A)

108

109 ゲイト絶縁膜の端部 110、113 低抵抗不純物領域

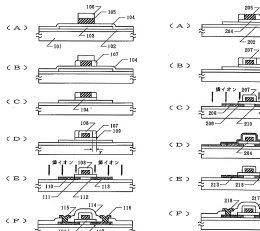
- 111、112 高抵抗不純物領域 (HRD)
- 114 層間絶縁膜(酸化珪素)
- 115、116 金属配線・電極 (アルミニウム)
- 110、110 金属配際・電極 (アルミニワム)
- 117 低抵抗不純物領域と高抵抗不純物領域 の境界



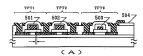
【図2】

 \angle_{201}

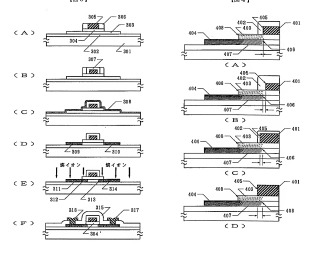
- 215

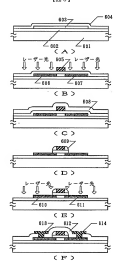


[図5]









フロントページの続き

(72)発明者 大沼 英人

神奈川県厚木市長谷398番地 株式会社半 導体エネルギー研究所内

(72) 発明者 山口 直明

神奈川県厚木市長谷398番地 株式会社半 導体エネルギー研究所内 (72) 発明者 須沢 秀臣

神奈川県厚木市長谷398番地 株式会社半

導体エネルギー研究所内

(72)発明者 魚地 秀貴 神奈川県厚木市長谷398番地 株式会社半

導体エネルギー研究所内 (72)発明者 竹村 保彦

神奈川県厚木市長谷398番地 株式会社半 導体エネルギー研究所内